

Dexivet, 0,5mg/ml, Injekční roztok

Autorisert

- Dexmedetomidine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexivet, 0,5mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN05CM18

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
CZ

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
7/03/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:
Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:
96/012/23-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/03/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.